

## **BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND**



## **DEUTSCHES PATENTAMT**

# Offenlegungsschrift ® DE 19651992 A 1

(zi) Aktenzeichen: 196 51 992.6 (22) Anmeldetag: 13. 12. 96 (43) Offenlegungstag: 25. 6.98

(51) Int. Cl.<sup>6</sup>: C 12 N 5/08 C 12 N 5/06 A 61 K 35/36

## (ii) Anmelder:

Toloczyki, Christian, Dr., 86919 Utting, DE

## (ii) Erfinder:

Antrag auf Teilnichtnennung

Baur, Markus, Dr. rer. nat., Lausanne, CH; Hunziker, Thomas, Prof.Dr.med., Oberhofen, CH; Limat, Alain, Dr.rer.nat., Tafers, CH; Riedel, Wolfram, Dr.rer.nat., 86919 Utting, DE; Toloczyki, Christian, Dr.rer.nat., 86919 Utting, DE

(6) Entgegenhaltungen:

J. Invest. Dermatol. 91(2), S. 142 146, 1988;

## Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- (A) Serum als Zusatz von Kulturmedium bei der Züchtung von stratifizierten Hautäquivalenten aus Stammzellen
- Die Erfindung betrifft die Anwendung eines speziellen Verfahrens zur Kultivierung von Haarfollikelzellen (ORS Zellen outer root sheet cells) und weiterer hauttypischer Zellen, wie z. B. Keratinozyten, Melanozyten etc. im Hin blick auf deren therapeutische bzw. kosmetische Anwen dung bei Menschen und Tieren.

Gegenstand der Erfindung ist die Züchtung von stratifi zierten Hautäquivalenten aus Hautzellen bzw. deren Stammzellen unter Verzicht auf Kulturzusätze von spender , empfänger oder artfremden Organismen und somit die Kultivierung von Zellen unter Anwendung homologer (arteigener) bzw. autologer (organismuseigener) Zusätze im Kulturmedium.

Gegenstand des Patentes ist die Anwendung von homologem oder autologem a) Serum und dessen Bestandtei len sowie b) einem Gemisch von Wachstumsfaktoren, als Zusätze zum Kulturmedium.

Methode der Wahl ist die Abdeckung der Wunde mit patienteneigener Haut, die beispielsweise als Mesh-Graft, Thiersch Plastik oder als Lappen mit unterschiedlichen Methoden appliziert wird.

Problem: Mit der Entnahmie von Haut oder ganzen evtl. vaskularisierten. Gewebelappen wird eine zusätzliche Wunde geschaffen, die ihrerseits heilen muß. So ist z. B. eine Hautentnahmiestelle für eine Mesh Graft Plastik sehr. 10 schmerzhaft und hinterlaßt nach Abheilen eine flächige Narbe mit oft unzumutbarem kosmetischem Ergebnis. Bei wiederholt erforderlichen Eingriffen, z. B. im Rahmen der Behandlung chronischer Wunden, stehen außerdem Entnah mestellen oft nicht in ausreichender Anzahl zur Verfügung. 18 Weiterhin sind mit dem Eingriff die Risiken einer Operation verbanden.

### Zellkultivierung

Seit der Entwicklung von Rheinwald et al. (1975) und den Frganzungen von Green (1979) hat die Kultivierung von Keratinozyten und deren Anwendung vor allem in der Verbrennungsmedizin einen Platz erobert (Rheinwald, J.G., et al., "Serial Cultivation of Strains of Human Epidermal Keratinocytes: The Formation of Keratinizing Colonies From Single Cells", Cell 6: 331–344, 1975; Green, H. et al., "Growth of Cultured Human Epidermal Cells Into Multiple Epithelia Suitable for Grafting", Proc. Nat. Acad. Sci. USA 76–5665–5668, 1979). Zur Anwendung kommen inzwischen kultivierte Zellen aus verschiedenen Spenderlinien.

Als geeignetes Kulturmedium haben sich Hag (es Medium unter Zusatz verschiedener Zytokine bzw. Zusatze aus unterschiedlichen Seren, von allem foetalem Kalberserum (FKS), erwiesen (Childs C.B., Proper J.A., Tucker R.F., Moses H.L., "Serum Contains a Platelet-Derived Temsforming Growth Factor", Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 79: 5312–5316, 1982; vgl. auch: Green, aaO. 1979). An der Kultivierung unter Verzicht auf bovine und andere artfremde Substanzen wird immer wieder gearbeitet.

Die Überlebenszeit von Transplantaten aus empfängerfremden Zellkulturen ist nach wie vor gering. Sie geht i.d.R. über wenige Tage nicht hinaus. Die körperfremden Zellen dienen v.a. als Quefle der von den Keratinozyten freigesetz ten Wachstumstaktoren, die Prozesse induzieren, die im Zusammenhang mit der Wundheilung von Bedeutung sind. Das allogene Material wird i.d.R. innerhalb einer Woche ab gestoßen und muß, um eine Heilung zu erreichen, vom Emptangerorganismus durch autologes Material ersetzt werden (Bennet et al., Am. J. of Surgery, 166, 1993; 74–81; 50 Phillips T., et al., "Culture of Epidermal Autografts and Allografts: A Study of Differentiation and Allograft Survival", J. Am. Acad. Dermatol. 23: 189–198, 1990)

#### Patienten eigene Keratinozyten

Weitere Entwicklungen zielten daher auf die Kultivierung autologer, d. h. patienteneigener Keratinozyten (O'Connor, N.E. et al., "Grafting of Burn Wounds With Cultured Epithelium Prepared From Autologous Epidermal Cells", Lancet 60 1: 75–78, 1981; Phillips, T. et al., "Treatment of Skin Ulcers With Cultured Epidermal Allografts", J. Am. Acad. Dermatol. 21: 191–199, 1989; Henckel, V. et al., "Transplantation of Keratinocytes in the Treatment of Wounds", Am. J. of Surgery 170: 75–83, 1995; "Die Verwendung von Keratinocytenkulturen in der Schwerbrandverletztenbehandlung", Unfallchirurg 98: 229–232, 1995). Die Anwachsraten der Transplantate lassen sich durch diese Techniken auf

40.75% erhöhen

Stand der Technik hierbei ist, wie schon bei der Zuchtung allogener Hautgewebe, neben der Verwendung artfremder oder patiententrenider Zusatze im Kulturmedium, wie z. B. EKS, sich ebenfalls artfremder Zellkulturen aus Fibroblasten (Bindegewebszellen), auf denen die Hautkulturen wachsen sollen (Feeder Layer), zu bedienen. Feeder Layer sind generell tur die Zuchtung von Hautzellen bisher ertor derlich.

Für die derzeitigen Verfahren bestehen tolgende Probleme:

Einsatz von FKS bei der Kultivierung: Das Infektionsrisiko mit BSE und anderen möglichen Krankheiten ist erheblich.

Hinsatz von artfremden (313 Zellen der Maus) oder anderen heterogenen Fibroblastenkulturen (Feeder Layer): Gefahr einer Übertragung von artfremden Krankheitserregern und Etablieren neuartiger Intektionswege.

Herstellungsdauer: Multilaver 3/4 Wochen,

Nur begrenzte Anwachsrate, bei chronischen Wunden z. B. nur 10-20%.

Als weiterer, vielversprechender biotechnologischer Ansatz wurde die Verwendung von Haartollikelzellen (ORS-Zellen = Outer Root Sheath-Zellen) evaluiert. Die ORS-Zellen werden als Vorläuferzellen (= Stammzellen = Precursor Zellen) der Keratinozyten angesehen (Jing-Shan, Y. et al., "Upper Human Hair Follicle Contains a Subpopulation of Keratinocytes with Superior In Vitro Profiterative Potential", J. Invest. Dermatol. 101: 652–659, 1993). Sie sind we niger differenzierte und somit replikationsfähigere und vitalere Zellen, die sich leichter und schneller in Kultur replizie ren lassen sowie eine höhere Take Rate aufweisen. Ein Verfahren für die Kultivierung von ORS Zellen ist erstmals 1981 beschrieben worden (Weterings, P.J.J.M. et al., "A Method for Culturing Human Hair Follicle Cells", Brit. J. Dermatol. 104: 1–5, 1981).

Die Überlebenszeit von Transplantaten aus empfängerfremden Zellkulturen ist nach wie vor gering. Sie geht i.d.R. über wenige Tage nicht hinaus. Die körperfremden Zellen dienen v.a. als Quefle der von den Keratinozyten freigesetz ten Wachstumstaktoren, die Prozesse induzieren, die im Zusammenhang mit der Wundheilung von Bedeutung sind.

In vitro vermehrte Haarwurzelzellen werden z. B. in Suspension, als Inseln in einer Trägermatrix (z. B. Fibrinkleber), auf Wunden aufgebracht. Diese Minikulturen wachsen in vivo zu deckendem Hautepithel heran und tragen zum Wundverschluß bei (Moll, I., "Proliterative Potential of Ditterent Keratinocytes of Picked Human Hair Follicles", J. Invest. Dermatol. 105: 14–21, 1995).

#### Eigene Arbeiten im Vorteld der Erfindung

Uns ist gelungen, aus ORS Zellen ein stratifiziertes, d. h. mehrschichtiges und differenziertes Hautaquivalent in vitro heranzuziehen (Limat, A. et al., "Successful Treatment of Chronic Leg Ulcers With Epidermal Equivalents Generated From Cultured Autologous Outer Root Sheath Cells", J. In vest. Dermatol. 107: 128–135, July 1996). Das gezüchtete Zellmaterial ist insofern als Hautaquivalent zu bezeichnen, als es dem naturlichen Hautaufbau sehr nahe kommt, jedoch emige für die Haut typische Strukturen, wie Schweiß- oder Talgdrüsen oder Haare nicht aufweist. Bei der Behandlung chronischer Wunden wurde damit eine Take Rate von 60–80% erreicht, entsprechend derjenigen von Transplantaten, die mit konventionellen Techniken vom Patienten gewonnen werden (eigene Daten).

Die durch die neuen Techniken erreichten Qualitätssteigerungen verbessern die Anwachsrate und ermoglichen erstmalig die etfiziente Behandlung chronischer Wunden mit aus Zellen gezüchteten, dermalen Äquivalenten.

#### Die Innovation

Das von Limat et al. publizierte Verfahren zur Aufzucht stratifizierter Hautaquivalente aus ORS-Zellen haben wir weiterentwickelt, um die Risiken einer Krankheitsübertra gung intolge der Verwendung empfängertremder Seren im Kulturmedium bzw. empfängertremder Zellen für den Feeder Laver auszuschalten. Mit unserem Verfahren wurde erst malig in der Kultur dermaler Aquyalente aus ORS Zellen homologes sowie autologes Serum emgesetzt.

Dazu verwendeten wir KDM-Medium (Clonetics, PromoCell) oder MCDB153 Medium (z. B. von Sigma). Dem Medium gaben wir 10/15% autologes, d. h. emptangereige nes Serum, oder homologes, d. h. gepooltes humanes Serum zu. Sowohl in der Primarkultur, der Auswanderungs- und 18 Vermehrungsphase der ORS Zellen aus den Haartollikeln, als auch in der Sekundarkultur, der Rekonstitutions und Stratifizierungsphase, zeigte sich gegenüber dem gleichen. jedoch mit FKS versetzten Medium ein nahezu verdoppeltes. Wachstum, Auch die Zellen selbst lieferten ein deutlich vita-Jeres, kubisches Aussehen. In der Kultur waren die Zellen erstaunlich homogen.

Das Verfahren funktioniert prinzipiell auch mit davon abweichenden Serumkonzentrationen. Zwischen 3% und 60% ist der relevante Bereich anzusiedeln. Serum enthält eine 🔿 Vielzahl von Stoffen, die als wirksame Bestandteile anzuse hen sind. Eine Charakterisierung ist bis heute nicht durchgeführt. Generell handelt es sich größtenteils um Zytokine.

Mit der beschriebenen Erfindung ging eine Optimierung der Replikationsrate und eine Verkurzung der Replikationsintervalle einher. Somit gelang es erstmals, die Kulturdauer von bisher 3/4 Wochen auf insgesamt ca. 2/3 Wochen zu reduzieren

Fur die Kultivierung der ORS-Zellen ohne Feeder-Zellen verwendeten wir modifiziertes MCDB153-Medium als defimertes Medium mit und ohne Hypophysenextrakt (Boyce, S.T., Ham, L.G., "Cultivation, Frozen Storage and Clonal Growth of Normal Human Epidermal Keratinocytes in Serum Free Media", J. Tissue Cult. Meth. 9: 83-93, 1985; Pittelkow, M.R. et al., "Two Functional Distinct Classes of 40 Growth Arrest States in Human Prokeratinocytes That Regulate Clonogenic Potential", J. Invest. Dermatol 86: 410–417, 1986; Rosdy, M., Clauss, L.C., "Terminal Epidermal Differentiation of Human Keratinocytes Grown in Chemical Defined Medium on Inert Filter Substrates at the Air- 45 Liquid Interphase", J. Inv. Dermatol, 95: 409-414, 1990) so wie alternativ NR-3-Medium mit und ohne Hypophysenex trakt (Baur, M. et al., "Immortalised Human Skin Cells With a Highly Conserved Differentiation and Metabolism Profile as an Alternative in Toxicology Testing", In Vitro Toxico 50 logy, submitted). Die Kulturschalen waren mit humanem Fi bronektin bzw. humanem Kollagen beschichtet. Sowohl mit als auch ohne Hypophysenextrakt gelang es, die ORS-Zelden zu einer vergleichbar guten Vermehrung zu bringen.

Das Wachstum der ORS-Zellen konnte weiterhin verbes- 55 sert werden durch die Zugabe von PRP (platelet released peptides), dem Inhalt der alpha-Granula von humanen bzw. empfängereigenen Thrombozyten ins Kulturmedium. Die Herstellung von PRP erfolgte wie in der Literatur beschrieben (Davey, M.G. and Lüscher, E.F., "Release Reactions of 60 Human Platelets Induced by Thrombin and Other Agents", Biochim, Biophys. Acta 165: 490-506, 1968). PRP wurde in Konzentrationen von 0.01% bis 20% eingesetzt. Dabei erwies sich der Bereich unter 1% als wirksamer, die besten Resultate wurden bei 0,05% erreicht.

Zur Optimierung der Take-Rate wird die optimierte Vorbereitung des Transplantatlagers postuliert. Bereits in den frühen 80er Jahren wurde berichtet, daß thrombozytäre

65

Wachstumsfaktoren die Granulation, Vaskularisierung und den Matrixaufbau bei Wunden fördert (Bowen-Pope, D.F. et al., "Platelet-Derived Growth Factor In Vivo: Levels, Activity, and Rate of Clearance", Blood: 64, 458-469, 1964; Smith, J.C. et al., "Growth Factors Adherent to Cell Substrate Are Mitogenically Active In Situ", Nature 296: 454–156, 1982; Knighton, D.R. et al., "Role of Platelets and Fibrin in the Healing Sequence", Ann. Surgery 196: 379-387, 1982; Bowen-Pope, D.E. et al., "Polypeptide 10 Transforming Growth Factors Isolated From Bovine Sources and Used for Wound Healing In Vivo", Science 219: 1329-1330, 1983).

Unser Anliegen war, die gezuchteten Hautäquivalente auf ein optimiertes Granulationslager zu applizieren. Daher sollte das Transplantatlager moglichst eng an die Bedingungen der Zellkultur angepaßt werden. Die Transplantatlaget von 5 Patienten, die für eine Mesh-Graft vorgesehen waren, wurden so bis zu vier Wochen nut den, u. a. PRP haltigen, Kulturmedien konditioniert. Die Transplantate wuchsen samtlich an. Die Take-Rate lag 14 Tage post applicationem bei nahezu 95% der Flächen. Die Restdetekte schlossen sich bis auf einen Fall nach weiteren zwei Wochen. Nur in einem Fall mußte erneut Kulturmaterial aufgebracht werden. Dann konnte auch hier nach weiteren 4 Wochen eine komplette Abheilung erzielt werden.

Zur Optimierung der Handhabung der gezüchteten stratifizierten Hautaquivalente wurden die ORS-Zellen im Rahmen der Sekundärkultur auf Hyaluronsäuremembranen ausgesät. Zwei Patienten wurden mit derartig gezüchteten Hautäquivalenten behandelt, indem diese zusammen mit den Membranen auf das Transplantatlager aufgebracht wurden, die Membran in direktem Kontakt mit dem Lager, darauf die stratifizierten Hautaquivalente. In beiden Fällen wurde eine Abheilung erreicht. Alternativ konnen auch andere biode-35. gradable Polymere, wie z. B. Alginate, Polylaktide verwendet werden.

Neu und Bestandteil dieses Patentes ist die:

Kultivierung von ORS-Zellen, z. B. als stratifiziertes, dermales Aquivalent, unter Verzieht auf art- bzw. spender- bzw. empfängerfremde Zellen, derartige Medien oder derartige Zusätze

therapeutische bzw. kosmetische Anwendung dieser Kulturen

Vorbereitung eines Transplantatlagers mit Medien, die für die Kultur von Zellen, wie z. B. ORS-Zellen geeignet sind

Vorbereitung eines Transplantatlagers mit Medien, in denen bereits Zellkulturen gehalten worden sind (konditionierte Medien)

Technik, Gewebe des Spenders unter Bedingungen des dem Spender eigenen Milieus in vitro heranzuziehen (autologes Kulturverfahren) und dadurch jedes erdenkliche Risiko der Übertragung von Krankheitserregern zwischen verschiedenen Tierspezies oder inner halb derselben Art zu vermeiden,

Verwendung von resorbierbaren Folien als Träger für die Kultivierung von ORS-Zellen im Rahmen der Transplantation.

#### Patentansprüche

- 1. Kulturmedium zur Züchtung von Zellen, dadurch gekennzeichnet, daß homologes oder autologes Serum bzw. wirksame Bestandteile davon zugesetzt sind.
- Kulturmedium nach Anspruch 1 zur Züchtung hauttypischer Zellen.

6

5

3. Kulturmedium nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Medium 5 bis 50 % Serum ent-

- hält.
  4. Kulturmedium nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Medium 10 bis 15% Serum enthalt.
- 5. Kulturmedium nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß außerdem PRP (platelet released peptides) oder eine Kombination darin enthaltener Wirkstoffe zugesetzt ist.
- 6 Kulturmedium nach Anspruch 5, dadurch gekenn 10 zeichnet, daß PRP in einer Konzentration von 0,01 20% zugesetzt ist.
- 7. Kulturmedium nach Anspruch 6, dadurch gekenn zeichnet, daß PRP in einer Konzentration von 0,01–1% zugesetzt ist.
- 8. Kulturmedium nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß PRP in einer Konzentration von 0,05% zugesetzt ist.
- 9. Kulturmedium nach einem der Anspruche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß es zur Zuchtung dermaler 20 Aquivalente aus ORS-Zellen eingesetzt wird.
- 10. Verwendung des Kulturmediums nach einem der Ansprüche 1 bis 9 zur Herstellung eines Arzneimittels tur die Implantation oder Transplantation.
- 11. Verwendung nach Anspruch 10, wobei das Arznei- 28 mittel gezuchtete Zellen enthält.
- 12. Verwendung des Kulturmediums nach einem der Ansprüche I bis 9 zur Vorbereitung der Implantation oder Transplantation von Zellen.
- 13. Verwendung nach Anspruch 12, wobei die Vorbe- 30 reitung die Züchtung der für die Implantation oder Transplantation eingesetzten Zellen umfaßt.
- 14. Verwendung nach einem der Ansprüche 10 bis 13, wober Vorläufer- bzw. Stammzellen zur Herstellung von stratifizierten Hautaquivalenten verwendet wer- 35 den
- 15. Verwendung des im Verfahren gemäß den Ansprüchen 10 bis 14 erhaltenen konditionierten Kulturmediums zur Vorbereitung des Transplantatlagers für die Transplantation der hergestellten Hautäquivalente.
- 16. Verwendung nach einem der Ansprüche 10 bis 15, wobei Folien aus biodegradablen, resorbierbaren Materialien als Träger für die Zuchtung der Zellen bzw. für die Applikation der stratifizierten Hautäquivalente verwendet werden.
- 17. Verwendung nach Anspruch 16. wobei die Folien Alginate. Hyaluronsaureester. Polylaktid-Polymere oder andere biodegradable Polymere sind

15

50)

22

(4)